PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-033129

(43)Date of publication of application: 17.02.1986

(51)Int.CI.

A61K 47/00 A61K 9/70

(21)Application number: 59-154292

(71)Applicant: NITTO ELECTRIC IND CO LTD

(22)Date of filing:

25.07.1984

(72)Inventor: ITO YOSHIAKI

SATO SUSUMU ABE YOKO

(54) BASE COMPOSITION AND DRUG COMPOSITION FOR EXTERNAL USE

(57)Abstract:

PURPOSE: A base composition for external preparation, capable of raising percutaneous absorption, containing a sesquiterpene alcohol compound and a specific polar compound.

CONSTITUTION: (A) 1W80wt% based on total amounts of both compounds of one or more sesquiterpene alcohol compounds, especially bisabolol, farnesol, nerolidol, santalol or vetivenol is blended with (B) one or more polar compounds selected from a group consisting of a lower alcohol, glycerin, glycerin ester, thioglycerol, lactic acid, lactic ester, alkylene glycol, mono─ W diethylene glycol monoalkyl ether, lactone, and compounds shown by the formula I Wformula IV(R1WR10 are H, lower alkyl; R6WR9 are further NO2, or 1W2C acyl; n is 3W5), to give a base composition for external preparation, capable of improving percutaneous absorption of a drug, especially one having ≤1,000mol.wt.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭61-33129

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号 - ❷公開 昭和61年(1986)2月17日

A 61 K 47/00 9/70 6742-4C 6742-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 7頁)

②発明の名称 基剤組成物および外用医薬組成物

②特 顧 昭59-154292

❷出 顧 昭59(1984)7月25日

70m 朋 人 日来电戏工来休入会任 79代 理 人 弁理士 高 島 一

朝無事

1. 発明の名称

基剤組成物および外用医薬組成物

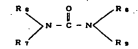
2. 特許請求の範囲

(1) 少なくとも一種のセスキテルペンアルコール系化合物と、低級アルコール、グリセリン、グリセリンエステル、チオグリセロール、乳酸、乳酸エステル 一般な

(式中、R」およびRではそれぞれ水素原子又は低級アルキル基を示す)

で表わされる環状尿素化合物、一般式

(式中、Ra、RaおよびRaはそれぞれ水素原 子又は低級アルキル基を示す) で表わされるアミド化合物、アルキレングリコール、モノ又はジエチレングリコールのモノアルキルエーテル、ラクトン、一般式



(式中、Re、Rr、Re およびR,はそれぞれ 水素原子、低級アルキル基、ニトロ基または炭素 数1~2のアシル基を示す)

で扱わされる尿素化合物、一般式

(式中、Rmは水素原子又は低級アルキル基を、nは3~5の整数を示す)

で表わされるラクタム化合物から通ばれる少なく とも一種の極性化合物とを含有することを特徴と する外用製剤用基剤組成物。

② セスキテルペンアルコールがピサポロール、

ファルネソール、ネロリドール、サンタロール又 はペチベロールである特許請求の範囲第(i)項記載 の基剤組成物。

図 セスキテルペンアルコール系化合物の配合量がセスキテルペンアルコール系化合物と極性化合物の必量に対して、1~80重量%である特許請求の範囲銀⑪受配載の蒸剤組成物。

(4) 特許請求の範囲第(1)項記載の組成物及び策 物を含有する外用医療組成物。

(5) セスキテルペンアルコールがビサポロール、ファルネソール、ネロリドール、サンタロール又はベチベロールである特許請求の範囲第(1)項記載の基剤組成物及び策物を含有する外用医策組成物。

(3) セスキテルベンアルコール系化合物の配合量がセスキテルベンアルコール化合物と極性化合物の起量に対して、1~80重量光であることを特徴とする特許請求の範囲第(3)項記載の外用医療組成物。

(7) 取物の分子量が 1000 以下である特許請求の範囲第(4)項配載の外用医取組成物。

海

ため、全身作用を育する東樹についての経皮投与 が提案されている。

医康を経皮投与した場合、策効の持続化が容易 であり、策物の体内濃度のコントロールが可能に なることや皮膚組織から直接血流に入るため肝一 次代謝を受けにくい等の利点がある。

しかしながら、正常皮膚は本来、異物の体内への侵入を防ぐパリアー機能を持っているために関するところから、皮膚に発現する和物は、一般的に局所に康理作用を発現する和物に限していた。全身作用を目的とする取物を接皮吸でせしめるためには、一般に経皮吸収促進助剤が投棄されている。たとえば、米国特許第3,551,554 号には、ジメチルスルホキシドをはじめ、ジメチルアセクミド、ジメチルフォルムアミド、メチルデシルスルホキシド等が関示されている。

また、低級アルキルアミドと組合せた吸収促進 助剤として、ジメチルアセタミドとエチルアルコ ール、イソプロビルアルコール、イソプロビルパ 特別昭61- 33129(2)

3. 発明の詳細な説明

(技術分野)

本発明は、取物の経皮吸収性を高めうる蒸剤組成物、当該基剤組成物を用いた外用医銀組成物、ならびに取物の経皮吸収を促進する方法に関する。

(従来技術)

使来取物を外皮に控与する場合、数面、病毒、 技巧、放弃、 消炎など外皮またはその 直下の皮下 組織等局所的に作用することを目的とするもので あった。また、全身的作用を目的とする場合は、 経口錠や注射による投与が従来より行われてきた。 経口錠の場合は、吸収後、肝一次代謝を受け易い ことや、効果の持続を計るには一次的に必要以上 の高濃度の体内濃度になる等の問題があった。

また、インドメタシンの如く、経口投与により 胃腸障害を起こす例もある。

一方、注射による投与は速やかな吸収が得られるが、医師等の専門家によって投与されることが 必要である等の問題点がある。

近年、上記録口、注射による問題点を改善する

ルミテート(米国特許第3,472,431 号)や、2-ビロリドンと適当なオイル、直鏡脂肪酸とアルコールのエステルを組合せた例(米国特許第4,017,641 号)等があるが、これら吸収促進助剤は、吸収促進効果、安全性、使用感の点で未だ十分とはいえない。

(発明が解決しようとする問題点)

本発明の第1の目的は東物の経皮吸収性を高め うる外用製剤用基剤組成物を提供することにある。 本発明の第2の目的は、東物の皮膚透過性、経 皮吸収性のよい外用医薬組成物を提供することに ある。

本発明の第3の目的は、東物の経皮吸収性を高 める方法を提供することにある。

(発明の構成)

かかる目的達成のために本発明者らは、税息研究を重ねてきたところ、次の知見を得た。即ち、

①セスキテルペンアルコールと、特定の極性化 合物とからなる組成物が棄物の皮膚透透性、経皮 吸収性を高めること、

特別昭61-33129(3)

②上記組成物が外皮に適用されうる策物用の茲 剤として使用しうること

を見出した。.

従って、本発明は、かかる新知見に基づいて完 成されたものであり、

①少なくとも一種のセスキテルペンアルコール と下記特定の極性化合物を含有する外用製剤装剤 組成物、

②上記基剤組成物にさらに重物を配合した外用 医歯組成物である。

⑤少なくとも一種のセスキテルペンアルコールと下記特定の極性化合物の存在下に取物を外皮投与することを特徴とする策物の経皮吸収を高める方法。

天然精油は、古来より香料として重用されてきた。また、精油は香料としての用途の他に、奥田 治者「香料化学総覧」(広川書店)に記載の如く、 各種の銀理作用があることも知られている。

これら精油のある種のものには、セスキテルペ ン系アルコールが含有されていることが知られて いる。例えば、ファルネソールはアンブレットシード、ネロリ、ローズ、カナンガ、レモングラス、ベルーベルサムなどの精油、あるいはジャスミン、シクラメン、アカシア等の花精油に含有され、高級香料やビタミン合成の出発原料として使用されている。ネロリドールにカブルバの精油に含有され、香料やフィトールの製造原料として使用されている。ビサボロールはカミツレ油、ラベンダー油に含まれ、最近では消炎剤として使用されている。

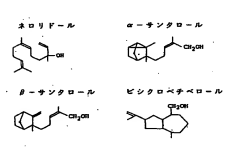
サンタロールは東インド度サンダルウッド油中 に存在し、α体、β体があり、単離物またはαβ 混合体ともに関合香料や尿路消毒剤として重用さ れている。ベチベロールはベチバー油中に含まれ、 ピンクロベチベノール、ベチカシソール、トリシ クロベチベノールの混合物で石鹼香料や東洋調香 料に用いられる。

しかしながら、これらセスキテルベンアルコー ルを特定の犠牲化合物と組合せると東勢の経皮吸 収を促進することは全く予想外のことである。

これらの中で特に好ましいものは、下配の構造 を持つフィルネソール、ビサポロール、ネロリド ール、サンタノール、ベチベロールである。 ビサポロール ファルネソール

OH OH OH

CH₂OH



トリシクロベチベロール

本発明にて使用される特定極性化合物は、低級 オルコール、グリセリン、グリセリンエステル、 チオグリセロール、乳酸、乳酸エステル、一般式

(式中、R) およびR2 はそれぞれ水素原子又は

低級アルキル基を示す)

で表わされる理状尿素化合物、一般式

(式中、Rs、RsおよびRsはそれぞれ水希原子又は低級アルキル基を示す)

で表わされるアミド化合物、アルキレングリコール、モノ又はジエチレングリコールのモノアルキルエーテル、ラクトン、一般式

$$\begin{array}{c|c}
R & \bullet & O \\
\hline
N - C - N & R & \bullet
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R & \bullet & \\
R & \bullet & \bullet
\end{array}$$

(式中、Re、Rr、Re およびRe はそれぞれ 水乗原子、低級アルキル基、ニトロ姦または炭素 数1~2のアシル基を示す)

で表わされる尿素化合物、並びに一般式 (以下余白) 特局昭61- 33129(4)



(式中、Rnは水素原子又は低級アルキル基を、nは3~5の整数を示す)

で表わされるラクタム化合物である。

本明報書において、低級アルキル基としては炭素数 1~4のものが好ましく、具体的には、メチル、エチル、ロープロピル、iso-プロピル、ロープチルなどが例示される。また、炭素数 1~2のアシル基としては、アセチル、プロピオニルがあげられる。

上記極性化合物の具体例は次の通りである。 の低級アルコール:

メチルアルコール、エチルアルコール、n-ブロピルアルコール、n ーブチルアルコール、izo-ブチルアルコール、sec ーブチルアルコール、i -ブチルアルコール、s ーブチルアルコール、i -ブチルアルコール、n ーアミルアルコール、izo-アミルアルコール、n

ーヘキシルアルコール、シスー3-ヘキセノーл 等。

②グリセリン、そのエステル:

エステルとしては、モノ、ジ又はトリエステル のいずれでもよく、酸成分としては炭素数 2 ~ 6 の助妨酸、とくに酢酸が好ましい。具体的には、 グリセリンモノアセテート、グリセリンジアセテ ートなどが列挙される。

◎チオグリセロール:

モノ、ジ又はトリグリセロールのいずれでもよく、例えば、 α - モノチオグリセロールが例示される。

②乳散、そのエステル:

エステルにおけるアルコール部分としては炭素 数1~4の脂肪族1億アルコールが好ましい。具 体的には、乳酸メチル、乳酸エチル、乳酸ブチル などが列挙される。

の現状産業:

5 員又は 6 負担のものが好ましく、 C 1 4 のアルキル基で置換されていてもよい。 具体的には、

N. N. ージメチルエチレン尿素、エチレン尿素、 プロピレン尿素などが列挙される。

のアミド化合物 (1) :

具体的には、ホルムアミド、Nーメチルホルム アミド、N. Nージメチルホルムアミド、N. N ージエチルホルムアミド、アセトアミド、Nーメ チルアセトアミド、N. Nージメチルアセトアミ ド、N. Nージエチルアセトアミド、プロピオン アミド、Nーメチルプロピオンアミド、N. Nージスチルプロピオンアミド、N. Nージエチルプロピオンアミド、N. Nージエチルプロピオンアミドなどが列挙される。

なお、一般式(1)において、Ra、R4及び Rsで示される低級アルキル茲としては、炭素数 1~3のものが好ましい。

のアルキレングリコール:

アルキレンとしては、炭素数 2 ~ 8 のものが打ましく、具体的にはエチレングリコール、 1 . 3 ~ プロパンジオール、 1 . 2 ~ プロパンジオール、 ブタンジオール、 ペンタンジオール、 2 ~ メチル ~ 2 . 4 ~ ペンタンジオール、 2 ~ エチル ~ 1 .

特別昭61-33129(6)

3-ヘキテンジオールなどが列挙される。 . ロモノ又はジエチレングリコールのモノアルキル エーテル:

モノアルキルエーテルにおけるアルキルとして は炭素数1~2のものが好ましい。 具体的にはエ チレングリコールモノメチルエーテル、エチレン グリコールモノエチルエーテルなどがあげられる。 **の**ラクトン:

具体的にはプロピオラクトン、ブチロラクトン、 B-ブチロラクトンなどがあげられる。... @展素化合物(E):

具体的には尿素、Nーメチル尿素、Nーエチル 尿巣、Nープチル尿巣、1、1ージメチル尿巣、 1, 3ージメチル尿素、1, 1ージェチル尿素、 1. 3ージエチル尿素、1. 1. 3. 3ーテトラ メチル尿素、NIアセチル-N'-メチル尿素、 ニトロ尿素などが列挙される。

のラクタム化合物 (IV) :

具体的には2-ピロリドン、N-メチルピロリ ドン、N-メチルピペリドン、カプロラクタム、

N-メチルカプロラクタムなどが列挙される。 なお、一般式(IV)においてRioで示される低 級アルキル基としては、炭素数 1 ~ 3 のものが好

本発明の基剤組成物は、セスキテルペンアルコ ール系化合物と極性化合物とを混合することによ って餌製される。

セスキテルペンアルコール系化合物は極性化合 物とセスキテルペンアルコール系化合物の絶量に 対し、通常1~80重量%、好ましくは1~50 重量%の割合で配合される。更に、後配医薬組成 物に関して例示される第三成分を配合してもよが。 また、本発明の外用医療組成物は、上記基剤組 成物に乗物を配合することによって調製される。

本発明外用医薬組成物に配合される薬物は外皮 投与可能な厳物であれば特に制限はなく、局所作 用を何的とする事物であれば運筋をで遊物を浸透 することを目的とし、また全身作用を目的の場合 は、速やかに当該策物が血中へ移行する。また、 棄物としては、好ましくは分子量1000以下、さら

に好ましくは分子量 700以下、最も好ましくは分 子量 500以下のものが使用される。

局所用棄物としては、具体的には、局所麻酔剤 (例、塩酸プロカイン、塩酸テトラカイン、塩酸 ジブカイン、リドカイン、塩酸リドカイン、酢酸 ピペロカイン)、抗ヒスタミン剤(例、塩酸ジブ ェンヒドラミン、マレイン酸クロルフェニラミン、 マレイン酸プロムフェニラミン、ジフェニールイ ミダゾール、塩酸クレミゾール)、抗生物質(例、 リンコマイシン、ベニシリンC、エリスロマイシ ン、塩酸テトラサイクリン、クリンダマイシン、 カナマイシン、オキシテトラサイクリン、クロラ ムフェニコール、フラジオマイシン、ナイスタチ ン、塩酸グラミシジン、パシトラシン)、抗真菌 剤(例、グリセオフルピン、N-メチル-N-(3 - トリル) チオカルバミン酸ー 2 - ナフチルエ ステル、塩酸ジアメタゾール、オレオスリシン、 トリコマイシン、ピロールニトリル、5-フルオ ロシトシン) などがあげられる。

全身用策物としては、具体的にはペンゾジアゼ

ピン類(例、ジアゼパム、ニトラゼパム、フルニ トラゼパム、ロラゼパム、プラゼパム、フルジア ゼパム、クロナゼパム)、利尿剤(例、サイアザ ・イド類(例、ペンドロフルメチアジド、ポリチア ジド、メチクロチアジド、トリクロルメチアジド、 チクロベンチアジド、ベンチルヒドロクロロチア ' ジド、ヒドロクロロチアジド、ブメタニド)、降 圧剤(例、クロニジン)、抗ヒスタミン類(例、 アミノエーテル関(例、ジフェンヒドラミン、カ ルピノキサミン、ジフュニルピラリン)、エチレ ンジアミン鎖(例、フェンベンズアミン)、モノ アミン類(例、クロルフェニラミン))、非ステ ロイド系消炎剤(例、インドメタシン、イブプロ フェン、イブフェナック、アルクロフェナック、 ジクロフェナック、メフェナム酸、フルルピプロ フェン、フルフェナム酸、ケトプロフェン)、抗 悪性理瘍剤(例、5~フルオロウラシル、1~(2 - チトラヒドロフリル) - 5 - フルオロウラシ ル、シタラピン、ブロクスカリジン)、ステロイ ド系消炎剤(例、コルチゾン、ヒドロコルチゾン、

Control of the section of the control of the contro

特別昭61-33129(6)

プレドニゾロン、プレドニゾン、トリアムシノロ ン、デキサメサゾン、ベタメサゾン)、抗てんか ん剤 (例、エトサクシミド) 、不整原治療剤 (例、 ・アジマリン、ブラジマリン、ピンドロール、プロ プラノロール、キニジン)、精神神経用剤 (例、 クロフルベリロール、トリフルベリドール、ハロ ペリドール、モペロン)、スコポラミン類(例、 メチルスコポラミン、ブチルスコポラミン) 、ク ロロブロマジン、アトロピン類(例、臭化メチル アトロピン、真化メチルアニットロピン)、血管 **拡張剤(例、イソソルビドジナイトレート、ニト** ログリセリン、四硝酸ペンタエリスリトール、ブ ロパニルニトレート、ジピリダモール)、抗生物 貫〔例、テトラサイクリン類(例、テトラサイク リン、オキシテトラサイクリン、メタサイクリン、 ドキシサイクリン、ミノサイクリン) 、クロラム フェニコール剱、エリスロマイシン剣)などがあ

取物の配合量は、所望の承効を奏する以十分な 量であればよく、それは取物の複類、患者の体重、 症状などによって異なるものであり、これら条件に応じて適宜選択すればよい。一般的には、セスキテルペンアルコール及び極性化合物の総置に対して0.01~20重量%、軟中0.2~10重量%であることが好ましい。

なお、当該医承組成物の皮膚強付面積を増減することによって、風物の使用量を調整できるので、 かならずしも上記の配合量に限定されるものでは ない。

本発明に係る外用医取組成物は、そのままあるいは製策上許容される既知の第三成分などを添加して、教育、硬育、ローション、粘着テープ別、合護剤、ゲル剤などの外用製剤として外皮に投与される。合護剤としては、たとえば当協外用医した組成物を適当な吸着体(ガーゼ、線紙、多孔質鏡等)に吸着させたものがあげられ、これは一般に粘着テープで固定することによって外皮に適用される。また、ゲル剤としては、たとえばジペリデンソルビトール(例、ゲルオールD®(新日

本理化社製)) を用いてゲル状となし、支持体上に展着したものなどがあげられる。また粘着テープ刑の基剤としては、アクリル系共産合物、ポリビニルエーテル化合物、ゴム系粘着性混合物など自体既知のものが挙げられる。その他の外用製剤も自体既知の手段にて容易に調製することができる。

(効果)

本発明の組成物は、策物の経皮吸収性を高めるものであり、従来、経皮吸収が困難であり、外用 利として使用できなかった策物を外用製剤化しう るものであり、また、従来経皮吸収され郷、外用 利として使用されている策物に対しても、より一 届その経皮吸収性を高めうるものである。

以下実施例、実験例によって本発明をより具体 的に説明するが、本発明はこれらによって何ら限 定されるものではない。

爽施例 1 ~ 3 2

基本经方

(1) 東剌

上度量分

四種性化合物

7 4 迎量%

(3) セスキテルペンアルコール 2 5 重量 5 (11)、(22) 及び(3) として第 1 表に示したものを各 4 用いて、上記基本処方の液状組成物をまず(3) を20 に混合し、更に(11) を溶解することによって調整した。

対照処方 .

. 似東剤

1 童童光

(ロジメチルスルホキシド 9.9重量) (山を図に深級することにより四数)。

比較例1~6

(1) 東荊

1 宜量光

凶怪性化合物

9 武量分

(1)を切に溶解することにより調整した。

比較例7~11

(1) 棄剤

1:意量%

四セスキテルペンアルコール 99重量% 切を図に溶解又は感謝することにより調製した。

実験例1

実施例1~32、対照処方及び比較例1~11

特別昭61- 33129(ア)

の組成物における策物の皮膚透透量を切除したラット腹部皮膚を使用して測定し、その結果を第1 表、第2支および第3支に示した。 なお、第1支、第2支、第3支中のQ値は、次のことを意味する。

$$\frac{C}{D} = C$$

C: 実施例又は比較例における策物の皮膚透過量D: 対照処方1における策物の皮膚透過量(測定方法)

皮膚の表側に相当する部分が上記組成物に接し、 皮膚の裏側に相当する部分が生理食塩水に接する ようにラット皮膚をガラス製透透セルに取りつけ、 生理食塩水中に透透してきた策物を高速液体クロ マトグラフにて定量した。なお、この実験は密封 容器内で行った。

(以下余白)

Q 程	22.22		28.0.15	244-52822 244-52822	54-4 54-688	122.2
灰	アムニーク	メイルロト タリ数ブク マナラロ トノア フロラ	パロナメライ ルロクタを シェシナン シテント ラ リ	アムニブリクル	イベルロロロ・ アム酸ニニア・	<
	SIL-31+2	ンオリ酸酸	ア散散ンリオ	塩ジ塩塩子塩・酸丁酸酸ナ酸、ブゼクブフィ	/アリ般散説	グ祖イテア酸ンオ
. 伯令沿到野	チャー・シャー・シャー・シャー・シャー・シャー・ファイー・ファイー・ファイー・ファッシュー・ファッシュー・ファッシュー・ファッシュー・ファッシュー・ファッショー・ファッシー・ファット・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファット・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファッシー・ファット・ファッシー・ファット・ファッシー・ファット・ファット・ファット・ファット・ファット・ファット・ファット・ファット	チャット とのイナシー アトマー アトレー アトロロン アトローニー	チャーチャーチャーチャーチャーチャーチャーチャート アンド・ストー ロード・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・	5	ドドロチチ段 シグピルルメイトシャン スメレセアナンロルル: ルチンロルル: ステンコ	メデロア チジピセ グメレチ
ナスキャアペンゴアローア	元 会 ら 。 、	カーン体がって	3 1 2 4 7 4	γ γ 1	4	
##£				- BB222	2255 255 255 255 255 255 255 255 255 25	32,000

比較例而	插性化合物	英 英	歩り
	ストナチア ロロドンアーロッドント・アント・アーロードング・オーン・オーン・アング・コートン・アーン・アーファー・アック・アーション・アーファー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー・アー	塩酸プロプラノロール サリチル酸ナトリウム インドメラシン 大型酸メトクロプラミド ジアゼバム	0.38 0.03 0.03 0.58

比較別市	セスキテルペンアルゴール	廣和	Ø.
-8e5=	ハイヤン サンサン サンチン サントロ サントロ フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・フ・	西級プログラノロールジャボベム ガマボバン 西域数クロージン 超数メトクロブラミド インドメタシン	00000